

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PRV

PATENT- OCH REGISTRERINGSVERKET
Patentavdelningen

097147967

PCT/ SE 97/ 01003

1003

REC'D 30 JUL 1997

INFPD PCT



Intyg Certificate

Härmed intygas att bifogade kopior överensstämmer med de handlingar som ursprungligen ingivits till Patent- och registreringsverket i nedannämnda ansökan.

This is to certify that the annexed is a true copy of the documents as originally filed with the Patent- and Registration Office in connection with the following patent application.

(71) Sökande *Pharmatrix AB, Sundbyberg SE*
Applicant (s)

(21) Patentansökningsnummer *9602280-1*
Patent application number

(86) Ingivningsdatum *1996-06-10*
Date of filing

Stockholm, 1997-07-09

För Patent- och registreringsverket
For the Patent- and Registration Office


Hans Järvman

Avgift
Fee

PRIORITY DOCUMENT

PATENT- OCH
REGISTRERINGSVERKET
SWEDEN

Postadress/Adress
Box 5055
S 102 42 STOCKHOLM

Telefon/Phone
+46 8 782 25 00
Vx 08-782 25 00

Telex
17978
PATOREG S

Telefax
+46 8 666 02 86
08-666 02 86

IMMUNSTIMULERANDE LIPIDFORMULERING

BAKGRUND

Ett ökat antal specifika antigen från olika typer av organismer (ex tumörceller, bakterier, virus och parasiter) har producerats genom kloningstekniker under de senaste åren. Emellertid saknar dessa antigener oftast den nödvändiga immunogeniciteten trots mycket hög specificitet.

För att erhålla ett bra skydd vid vaccination behövs därför immunstimulerande system som kan förstärka och aktivera immunsystemet mot dessa svaga antigen. Dessa immunstimulerande system benämnes adjuvants.

Adjuvants, som f.n. användes nästan uteslutande i djurexperimentella studier, innefattar en mycket heterogen grupp av substanser; organiska substanser, oljemulsioner, laddade polymerer, neutrala substanser eller substanser från bakterier.

F.n. pågår omfattande forskning och utveckling för att om möjligt ta fram ett säkert adjuvant med hög effektivitet för användning på människa. Emellertid saknas idag fortfarande ett generellt adjuvant för detta ändamål.

Aluminiumhydroxid samt aluminiumfosfat - var de första organiska substanserna som användes som adjuvant på människa. Immunsvaret beror i detta fall delvis på en sakta desorption av det utfällda antigenet från ytan av partikeln. Senare visades att fagocyterande celler attraheras av dessa alum-salter som även detta förstärker immunsvaret. Emellertid är dessa alumsalter inte säkra adjuvant eftersom det har rapporterats granulombildning i samband med dess användning (Slater et al, Br.J.Dermatol., (1982) Vol. 107, sid. 103-108.). Vidare, så kan de ej användas vid alla typer av vaccination eftersom alla antigen ej kan adsorberas på ytan av partikeln.

1944 introducerade Freund sitt adjuvant som består av en blandning av olja, paraffin, detergenter samt avdödade bakterier. Förstärkningen av immunsvaret är även i detta fall delvis beroende av en sakta utsondring av antigenet från oljemulsionen. Friends adjuvant kan emellertid ej användas på människa pga granulombildning, inducering av auto-immuna reaktioner samt att mineraloljorna som användes kvarstannar under lång tid, åtminstone i djur. Dessutom är dess effekt svår att styra. Den aktiva substansen i Friends adjuvant har isolerats och strukturbestämts och visade sig vara N-acetyl muramyl-L- alaninisoglutamin, som även går under namnet muramyl-dipeptid (MDP).

Adjuvanteffekt avseende partikelstorlek av polymetakrylat- och polystyren-partiklar undersöktes på moss (Kreuter et al, Vaccine, (1986) vol 4, 125-129) genom att använda ovalbumin (som adsorberats till partikeln) som modellantigen och immunsvaret analyserades.

Partikelstorlekar varierades mellan 62 och 306 nm. Mindre partiklar gav bättre adjuvanteffekt. De små partiklarna gav bättre effekt än 0.2% Al(OH)₃. Alla preparationer gav bättre respons än flytande preparationer.

5 Generellt kan sägas att praktiskt taget samtliga idag använda och testade system för att öka den immunologiska aktiviteten mot antigen är i sig partiklar eller bildar partiklar tillsammans med antigenet. I boken "Vaccine Design - the subunit and adjuvant approach" (Ed: Powell & Newman, Plenum Press, 1995) beskrivs ingående samtliga idag kända adjuvants både avseende deras immunologiska såväl som deras kemiska egenskaper. Man kan där utläsa att över 80% av idag använda adjuvants består i sig av partiklar eller av polymerer som tillsammans med antigen (oftast proteiner) bildar partiklar. De typer av adjuvants som ej i sig är partikelbildande är en grupp substanser som fungerar som immunologiska signalsubstanser och som under normala betingelser bildas efter administrering av partikulära adjuvantsystem.

10 Vid användandet av partikulära system som adjuvants associeras eller blandas ofta antigenet med eller i en matris som har den egenheten att den sakta skall brytas ner in vivo. Av stor betydelse vid arbete inom detta område är att matrisen vid nedbrytning ej bildar eller ger upphov till toxiska metaboliter. Vid val utifrån denna ståndpunkt blir man därvid huvudsakligen hänvisad till att använda matriser som är uppbyggda av kroppsegna substanser. Med denna bakgrund finns ett antal olika system att arbeta inom som uppfyller dessa krav: 15 mjölsyrapolymerer, polyaminosyror (proteiner), kolhydrater, lipider samt syntetiska polymerer som uppvisar biokompatibilitet och låg eller ingen toxicitet. Även kombinationer av dessa grupper av kroppsegna substanser eller kombinationer av kroppsegna substanser och biokompatibla substanser kan användas. Lipider är här att föredra eftersom de alla uppvisar 20 strukturer som gör att de är nedbrytbara in vivo samt ingår som den väsentligaste beståndsdelen i alla biologiska membran.

Lipider karakteriseras som polära eller icke-polära. De lipider som ofta är av vikt i denna uppfinning är de polära enar de har förmåga att bilda partikulära system i vatten. Man brukar även definiera dessa typer av lipider som amfifila eftersom de har en hydrofob och en hydrofil 25 del i sin molekyl och därigenom kan fungera som ytaktiva substanser. Exempel på huvudgrupper av polära lipider är mono-glycerider, fettsyror, fosfolipider samt glycosingolipider. Dessa huvudgrupper kan i sin tur ytterligare karakteriseras beroende på acylkedjans antal kolatomer samt denna kedjans mättnadsgrad. Eftersom antalet kolatomer kan varieras mellan huvudsakligen 6 och 24 och antalet dubbelbindningar kan varieras mellan dessa kolatomer finns 30 ett nästan oändligt antal kombinationer på acylkedjans kemiska uppbyggnad.

De partikulära lipidsystemen i sin tur kan indelas efter de olika benämningar som diskuteras i den vetenskapliga litteraturen såsom liposomer, emulsioner, cubosomer, cochleates, miceller, etc.

35 I många system kan lipiderna i sig själva spontant bilda, eller formellt bilda, stabila system. Emellertid, under vissa förhållanden måste man tillföra andra ytaktiva substanser för att erhålla stabila system. Dessa ytaktiva substanser kan vara av icke-lipid karaktär men uppvisar denna typ av foreningars typiska egenskap att såsom de polära lipiderna ha en

hydrofob och en hydrofil del i sin molekylstruktur.

Ytterligare en faktor som har betydelse är att lipider uppvisar olika fysikal-kemiska faser, dessa faser har i olika testsystem visats ge ökat upptag av biologiskt aktiva substanser efter administrering till mucosan.

5 I den klassiska immunologin och i samband med vaccination mot olika typer av infektiösa agens, ex. bakterier, virus eller parasiter har den förhärskande dogmen varit att administrera vaccinet subkutant eller intramuskulärt. Emellertid har forskningen visat under de senaste åren att kroppen har ett mycket effektivt immunologiskt system vars effekt huvudsakligen finns i mucosan. Det har visats att man kan vaccinera genom att administrera vaccin oralt, nasalt, 10 rektalt eller vaginalt. På samma sätt som för de klassiska parenterala vaccinerna har visats att även vid mucosavaccinering finns behov att förstärka det immunologiska svaret genom att tillföra adjuvants.

På samma sätt som inom den klassiska immunologin där vacciner (antigener) administreras parenteralt, är det även inom mucosaimmunologin av stort intresse att kunde styra 15 immunsystemet mot utveckling av ett humoralt och/eller ett cellulärt svar. Om man erhåller ett humoralt svar skulle det vara väsentligt att kunna styra svaret så att en viss önskad antikroppsklass erhålles. För att eventuellt kunna nå detta mål kan specifika immunstimulerande substanser tillföras samtidigt som blandningen av antigen och adjuvant.

Olika typer av immunstimulerande substanser finns att utnyttja. Den ena typen är proteiner, 20 ex PHA, Con A, SEA eller olika typer av interferoner eller interleukiner. En annan typ av substans representeras av ovan nämnda MDP. Ytterligare grupper kan karakteriseras såsom lipiderivat eftersom de uppvisar molekylstrukturer som är amfifila. Ett exempel på sådan substans går under benämning MPL. En annan likartad substans är Quil A. Ytterligare en rad substanser av samma kategori finns beskrivna i boken "Vaccine Design - the subunit and adjuvant 25 approach" som diskuteras ovan.

Det skulle vara utomordentligt värdefullt att kunna effektivisera immuniserings-procedurerna och göra det möjligt att immunisera patienter, att kunna styra den till dominans av en viss antikroppsklass eller subklass samt att kunna inducera ett starkt T-cell svar mot antigenet.

30 Denna uppfinning behandlar lipider som blandade med ett antigen ökar immunsystemets aktivitet mot antigenen och därigenom kan fungera som adjuvants i olika vaccinerberedningar. I synnerhet innefattar uppfinningen användning av en formulering för vaccinering av mucosan som immunologiskt kan aktiveras genom nasal, oral, vaginal eller rektal administrering. Emellertid visar uppfinningen att det beskrivna lipidsystemet även fungerar utmärkt vid parenteral 35 administrering.

I den vetenskapliga litteraturen finns rapporterat hur man med hjälp av olika partikulära lipidsystem kan erhålla ett ökat upptag av en biologiskt aktiv substans efter administrering

till mucosan tillsammans med vissa lipider. Som ett exempel kan nämnas att Li & Mitra (Pharm.Res. vol 13:1, 1996) beskriver tillförsel av insulin till lungan blandat med olika fosfolipider i form av liposomer. De visar att effekten ffa är beroende på acylkedjans längd samt partikelns laddning. Optimal längd var ca 10 kolatomer och partikels laddning foretradesvis positiv. Även negativt laddade system fungerade bra medan neutrala system var

sämré.
På likartat sätt har de Haan et al (Vaccine, 13:2, s. 155-162, 1995) blandat liposomer och antigenet hemagglutinin. Blandningen administrerades i näsan på råttor varefter ett positivt immunologiskt svar kunde detekteras. Gupta et al, (Vaccine, 14:3, 219-225, 1995) visar att endast en blandning av difteritoxoid tillsammans med ett icke fosfolipid baserat liposomsystem som administreras parenteralt till kaniner ger ett immunologiskt svar som motsvarar den befintliga produkten bestående av Alum-adsorberad difteritoxoid.

En hel rad vetenskapliga rapporter finns även redovisade där man erhåller goda immunologiska svar efter administrering av liposomer till mucosan där antigenen varit adsorberade eller inneslutna i liposomerna.

I en in vitro studie på en human cell linje från en coloncancer (Caco-2) visar Lindmark et al (J.Pharm.Exp.Ther. 275, 958-64, 1995) att bästa penetrerande effekt testat med modellsubstansen mannitol erhålles med en kolkedjelängd av 10 kolatomer. I detta fall bestod lipiderna av saltet av rena fettsyror. Den så erhållna blandningen av dessa lipider tillsammans med vatten bildar miceller. Med utnyttjande av samma cellinje kan man även studera toxiciteten av beredningar. I ovanstående fall visade Lindmark att fettsyror med 12 kolatomer har en överlägsen förmåga att öka penetreringen av mannitol genom Caco-2 cellerna utan att uppvisa några synbara toxiska effekter. Den toxiska effekten avlastes i detta fall genom att studera Caco-2 cellerna via elektronmikroskopi. Ett annat sätt att avläsa toxicitet är att studera vissa enzyms funktion under påverkan av substanser som har för avsikt att öka penetreringen av biologiskt aktiva substanser, s.k. enhancers. Denna metod går allmänt under namnet MTT.

Liposomer består av fosfolipider och tillverkas genom en tamligen omständlig process som bl.a. innefattar organiska lösningsmedel. Dessutom betingar fosfolipider ett högt inköpspris. I nedanstående beskrivning av denna uppfinning visas att ett likartat immunologiskt svar kan erhållas endast genom att blanda antigen med en lipidformulering som innehåller mindre komplicerade lipider som betingar ett väsentligt lägre pris samt kan tillverkas i kommersiell skala på ett mycket enkelt sätt.

Denna uppfinning visar att endast blandning av antigen tillsammans med adekvata lipider har förmåga att stimulera kroppen att bilda ett skyddande immunsvär. Ytterligare en fördel som denna enkla metod för med sig jämfört med inneslutningsmetoder är att inget material (antigen) går förlorat i processen. Som exempel kan nämnas att vid inneslutning av antigen i liposomer erhålles normalt 10-20% utbyte av antigen. Resten förloras i processen.

Litteraturuppgifterna ovan visar att man genom att endast blanda liposomer och antigen kan erhålla ett immunologiskt svar efter administrering till mucosan.

Emellertid visar exemplen i denna uppfinning att systemet kan göras kommersiellt annu mer tilltalande genom att använda lipider som är stabilare, billigare och som på ett mycket enklare sätt kan formuleras till ett partikulärt system.

Uppfinningen exemplifieras genom några exempel som visar att principen att administrera ett antigen i kombination med det beskriva lipidsystemet fungerar som ett adjuvant.

Exempel 1.

En suspension av monoolein tillverkades genom att tillföra 3 g monoolein till 50 ml 0,6% Pluronic 127 lösning i PBS varefter blandningen sonikerades med en probesonikator (Branson) under 4 minuter. Den erhållna mjölkvita suspensionen består av partiklar med en maximal storlek av ca 2 µm.

Exempel 2.

En negativt laddad micellsuspension av monoolein tillverkades genom att blanda 0,5 g oljesyra till 5 ml 0,35 M NaOH och sonikera med en probesonikator under ca 5 sekunder. Därefter tillfördes 3 g monoolein och 50 ml PBS varefter blandningen sonikerades med en probesonikator (Branson) under 4 minuter varefter pH justerades till mellan 8 och 9 med 0,35 M NaOH. Den erhållna helt genomskinliga och glasklara suspensionen består av partiklar med en maximal storlek av ca 0,2 µm.

Exempel 3.

En positivt laddad micellsuspension av monoolein tillverkades genom att blanda 0,5 g laurylamin till 3,5 ml 0,5 M HCl och sonikera med en probesonikator under ca 5 sekunder. Därefter tillfördes 3 g monoolein och 50 ml vatten varefter blandningen sonikerades med en probesonikator (Branson) under 4 minuter varefter pH justerades till mellan 4 och 5 med 0,5 M HCl. Den erhållna helt genomskinliga och glasklara suspensionen består av partiklar med en maximal storlek av ca 0,2 µm.

Exempel 4.

En blandning mellan monoolein, Pluronic och difteritoxoid tillverkade enligt exempel 1, gavs subkutant till moss med efterföljande subkutan booster efter 21 dagar. Efter 30 dagar togs blodprover som analyserades avseende IgG-antikroppar mot difteritoxin samt analys av skyddande antikroppar genom en s.k. Verocell analys. Resultatet visade att både IgG och skyddande antikroppstitrar befann sig på samma nivå som hos kontrolldjuren som fick den

befintliga produkten bestående av difteritoxoid adsorberat på aluminiumfosfat.

Exempel 5.

5 Samma som Exempel 4 med skillnaden att boostern gavs nasalt i stället för subkutan. Även här visade resultatet avseende IgG samt skyddande antikroppar att de erhållna titrarna var på samma nivå som den befintliga produkten.

Exempel 6.

10 Samma som Exempel 4, med skillnaden att båda administreringarna gavs nasalt samt att rCTB tillfördes blandningen. Även här visade resultatet avseende IgG antikroppar att de erhållna titrarna var på samma nivå som den befintliga produkten.

Exempel 7.

15 En blandning mellan monoolein och oljesyra i form av en micellsuspension blandades med difteritoxoid och rCTB och gavs nasalt till möss med nasal booster efter 21 dagar. Efter 30 dagar togs blodprover som analyserades avseende IgG-antikroppar mot difteritoxin. Resultatet visade att IgG antikroppstitrar befann sig på samma nivå jämfört med kontroldjuren som fick den befintliga produkten bestående av difteritoxoid adsorberat på Aluminiumfosfat.

Exempel 8.

20 För att utvärdera toxiciteten av de framställda lipidformuleringarna administrerades dessa i näsan på råttor varefter vid olika tidpunkter råttorna avlivades och den nasala slemhinnan fripreparerades. Preparaten granskades efter färgning med hjälp av ljus- och fluorescensmikroskopi samt med svepelektronmikroskopi (SEM). Endast monoolein/pluronic suspensionen uppvisade lättare förändringar av cilier synbara i SEM. Inga toxiska effekter kunde observeras vid den ljus- eller fluorescensmikroskopiska undersökningen.

Exempel 9.

30 Caco-2 celler, som är en human cellinje (coloncancer) som växer ut som ett monolager av epitelliknande celler. Den användes mycket frekvent för att utvärdera olika substansers förmåga att påverka transport av biologiskt aktiva substanser genom epitelceller och har i ett antal experimentella system visat sig ge mycket god korrelation till in vivo data avseende upptag från tarmen. Som markör av transport genom cellerna användes Na-fluorescein och mannitol. Experimenten visade att lipidformuleringarna ger en ökning av transporten genom cellerna vid icke toxiska koncentrationer vilka bestämdes genom den s.k. MTT metoden.

PATENTKRAV

- 5 1. Immunstimulerande system, kännetecknat av, att antigener är blandade med ett partikulärt lipidsystem.
2. Immunstimulerande system enligt krav 1, kännetecknat av, att det partikulära lipidsystemet består av en eller flera polara lipider i en vattentas.
- 10 3. Immunstimulerande system enligt krav 2, kännetecknat av, att de polara lipiderna kommer ur någon av grupperna monoglycerider, fettsyror, eller derivat av dessa.
- 15 4. Immunstimulerande system enligt krav 1, kännetecknat av, att det partikulära lipidsystemet består av en blandning av en eller flera polara lipider samt en eller flera ytaktiva substanser i en vattentas.
5. Immunstimulerande system enligt krav 1-4, kännetecknat av, att till det partikulära lipidsystemet har tillförts ytterligare immunologiskt stimulerande substans.

SAMMANFATTNING

- 5 Ett immunstimulerande system beskrives, vari antigener och immunstimulerande substanser blandas med ett lipidsystem, som vid in vivo användning ger ett förstarkt immunsvär mot antigenet.

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65
66
67
68
69
70
71
72
73
74
75
76
77
78
79
80
81
82
83
84
85
86
87
88
89
90
91
92
93
94
95
96
97
98
99
100
101
102
103
104
105
106
107
108
109
110
111
112
113
114
115
116
117
118
119
120
121
122
123
124
125
126
127
128
129
130
131
132
133
134
135
136
137
138
139
140
141
142
143
144
145
146
147
148
149
150
151
152
153
154
155
156
157
158
159
160
161
162
163
164
165
166
167
168
169
170
171
172
173
174
175
176
177
178
179
180
181
182
183
184
185
186
187
188
189
190
191
192
193
194
195
196
197
198
199
200
201
202
203
204
205
206
207
208
209
210
211
212
213
214
215
216
217
218
219
220
221
222
223
224
225
226
227
228
229
230
231
232
233
234
235
236
237
238
239
240
241
242
243
244
245
246
247
248
249
250
251
252
253
254
255
256
257
258
259
260
261
262
263
264
265
266
267
268
269
270
271
272
273
274
275
276
277
278
279
280
281
282
283
284
285
286
287
288
289
290
291
292
293
294
295
296
297
298
299
300
301
302
303
304
305
306
307
308
309
310
311
312
313
314
315
316
317
318
319
320
321
322
323
324
325
326
327
328
329
330
331
332
333
334
335
336
337
338
339
340
341
342
343
344
345
346
347
348
349
350
351
352
353
354
355
356
357
358
359
360
361
362
363
364
365
366
367
368
369
370
371
372
373
374
375
376
377
378
379
380
381
382
383
384
385
386
387
388
389
390
391
392
393
394
395
396
397
398
399
400
401
402
403
404
405
406
407
408
409
410
411
412
413
414
415
416
417
418
419
420
421
422
423
424
425
426
427
428
429
430
431
432
433
434
435
436
437
438
439
440
441
442
443
444
445
446
447
448
449
450
451
452
453
454
455
456
457
458
459
460
461
462
463
464
465
466
467
468
469
470
471
472
473
474
475
476
477
478
479
480
481
482
483
484
485
486
487
488
489
490
491
492
493
494
495
496
497
498
499
500
501
502
503
504
505
506
507
508
509
510
511
512
513
514
515
516
517
518
519
520
521
522
523
524
525
526
527
528
529
530
531
532
533
534
535
536
537
538
539
540
541
542
543
544
545
546
547
548
549
550
551
552
553
554
555
556
557
558
559
560
561
562
563
564
565
566
567
568
569
570
571
572
573
574
575
576
577
578
579
580
581
582
583
584
585
586
587
588
589
590
591
592
593
594
595
596
597
598
599
600
601
602
603
604
605
606
607
608
609
610
611
612
613
614
615
616
617
618
619
620
621
622
623
624
625
626
627
628
629
630
631
632
633
634
635
636
637
638
639
640
641
642
643
644
645
646
647
648
649
650
651
652
653
654
655
656
657
658
659
660
661
662
663
664
665
666
667
668
669
670
671
672
673
674
675
676
677
678
679
680
681
682
683
684
685
686
687
688
689
690
691
692
693
694
695
696
697
698
699
700
701
702
703
704
705
706
707
708
709
710
711
712
713
714
715
716
717
718
719
720
721
722
723
724
725
726
727
728
729
730
731
732
733
734
735
736
737
738
739
740
741
742
743
744
745
746
747
748
749
750
751
752
753
754
755
756
757
758
759
760
761
762
763
764
765
766
767
768
769
770
771
772
773
774
775
776
777
778
779
780
781
782
783
784
785
786
787
788
789
790
791
792
793
794
795
796
797
798
799
800
801
802
803
804
805
806
807
808
809
810
811
812
813
814
815
816
817
818
819
820
821
822
823
824
825
826
827
828
829
830
831
832
833
834
835
836
837
838
839
840
841
842
843
844
845
846
847
848
849
850
851
852
853
854
855
856
857
858
859
860
861
862
863
864
865
866
867
868
869
870
871
872
873
874
875
876
877
878
879
880
881
882
883
884
885
886
887
888
889
890
891
892
893
894
895
896
897
898
899
900
901
902
903
904
905
906
907
908
909
910
911
912
913
914
915
916
917
918
919
920
921
922
923
924
925
926
927
928
929
930
931
932
933
934
935
936
937
938
939
940
941
942
943
944
945
946
947
948
949
950
951
952
953
954
955
956
957
958
959
960
961
962
963
964
965
966
967
968
969
970
971
972
973
974
975
976
977
978
979
980
981
982
983
984
985
986
987
988
989
990
991
992
993
994
995
996
997
998
999
1000
1001
1002
1003
1004
1005
1006
1007
1008
1009
1010
1011
1012
1013
1014
1015
1016
1017
1018
1019
1020
1021
1022
1023
1024
1025
1026
1027
1028
1029
1030
1031
1032
1033
1034
1035
1036
1037
1038
1039
1040
1041
1042
1043
1044
1045
1046
1047
1048
1049
1050
1051
1052
1053
1054
1055
1056
1057
1058
1059
1060
1061
1062
1063
1064
1065
1066
1067
1068
1069
1070
1071
1072
1073
1074
1075
1076
1077
1078
1079
1080
1081
1082
1083
1084
1085
1086
1087
1088
1089
1090
1091
1092
1093
1094
1095
1096
1097
1098
1099
1100
1101
1102
1103
1104
1105
1106
1107
1108
1109
1110
1111
1112
1113
1114
1115
1116
1117
1118
1119
1120
1121
1122
1123
1124
1125
1126
1127
1128
1129
1130
1131
1132
1133
1134
1135
1136
1137
1138
1139
1140
1141
1142
1143
1144
1145
1146
1147
1148
1149
1150
1151
1152
1153
1154
1155
1156
1157
1158
1159
1160
1161
1162
1163
1164
1165
1166
1167
1168
1169
1170
1171
1172
1173
1174
1175
1176
1177
1178
1179
1180
1181
1182
1183
1184
1185
1186
1187
1188
1189
1190
1191
1192
1193
1194
1195
1196
1197
1198
1199
1200
1201
1202
1203
1204
1205
1206
1207
1208
1209
1210
1211
1212
1213
1214
1215
1216
1217
1218
1219
1220
1221
1222
1223
1224
1225
1226
1227
1228
1229
1230
1231
1232
1233
1234
1235
1236
1237
1238
1239
1240
1241
1242
1243
1244
1245
1246
1247
1248
1249
1250
1251
1252
1253
1254
1255
1256
1257
1258
1259
1260
1261
1262
1263
1264
1265
1266
1267
1268
1269
1270
1271
1272
1273
1274
1275
1276
1277
1278
1279
1280
1281
1282
1283
1284
1285
1286
1287
1288
1289
1290
1291
1292
1293
1294
1295
1296
1297
1298
1299
1300
1301
1302
1303
1304
1305
1306
1307
1308
1309
1310
1311
1312
1313
1314
1315
1316
1317
1318
1319
1320
1321
1322
1323
1324
1325
1326
1327
1328
1329
1330
1331
1332
1333
1334
1335
1336
1337
1338
1339
1340
1341
1342
1343
1344
1345
1346
1347
1348
1349
1350
1351
1352
1353
1354
1355
1356
1357
1358
1359
1360
1361
1362
1363
1364
1365
1366
1367
1368
1369
1370
1371
1372
1373
1374
1375
1376
1377
1378
1379
1380
1381
1382
1383
1384
1385
1386
1387
1388
1389
1390
1391
1392
1393
1394
1395
1396
1397
1398
1399
1400
1401
1402
1403
1404
1405
1406
1407
1408
1409
1410
1411
1412
1413
1414
1415
1416
1417
1418
1419
1420
1421
1422
1423
1424
1425
1426
1427
1428
1429
1430
1431
1432
1433
1434
1435
1436
1437
1438
1439
1440
1441
1442
1443
1444
1445
1446
1447
1448
1449
1450
1451
1452
1453
1454
1455
1456
1457
1458
1459
1460
1461
1462
1463
1464
1465
1466
1467
1468
1469
1470
1471
1472
1473
1474
1475
1476
1477
1478
1479
1480
1481
1482
1483
1484
1485
1486
1487
1488
1489
1490
1491
1492
1493
1494
1495
1496
1497
1498
1499
1500
1501
1502
1503
1504
1505
1506
1507
1508
1509
1510
1511
1512
1513
1514
1515
1516
1517
1518
1519
1520
1521
1522
1523
1524
1525
1526
1527
1528
1529
1530
1531
1532
1533
1534
1535
1536
1537
1538
1539
1540
1541
1542
1543
1544
1545
1546
1547
1548
1549
1550
1551
1552
1553
1554
1555
1556
1557
1558
1559
1560
1561
1562
1563
1564
1565
1566
1567
1568
1569
1570
1571
1572
1573
1574
1575
1576
1577
1578
1579
1580
1581
1582
1583
1584
1585
1586
1587
1588
1589
1590
1591
1592
1593
1594
1595
1596
1597
1598
1599
1600
1601
1602
1603
1604
1605
1606
1607
1608
1609
1610
1611
1612
1613
1614
1615
1616
1617
1618
1619
1620
1621
1622
1623
1624
1625
1626
1627
1628
1629
1630
1631
1632
1633
1634
1635
1636
1637
1638
1639
1640
1641
1642
1643
1644
1645
1646
1647
1648
1649
1650
1651
1652
1653
1654
1655
1656
1657
1658
1659
1660
1661
1662
1663
1664
1665
1666
1667
1668
1669
1670
1671
1672
1673
1674
1675
1676
1677
1678
1679
1680
1681
1682
1683
1684
1685
1686
1687
1688
1689
1690
1691
1692
1693
1694
1695
1696
1697
1698
1699
1700
1701
1702
1703
1704
1705
1706
1707
1708
1709
1710
1711
1712
1713
1714
1715
1716
1717
1718
1719
1720
1721
1722
1723
1724
1725
1726
1727
1728
1729
1730
1731
1732
1733
1734
1735
1736
1737
1738
1739
1740
1741
1742
1743
1744
1745
1746
1747
1748
1749
1750
1751
1752
1753
1754
1755
1756
1757
1758
1759
1760
1761
1762
1763
1764
1765
1766
1767
1768
1769
1770
1771
1772
1773
1774
1775
1776
1777
1778
1779
1780
1781
1782
1783
1784
1785
1786
1787
1788
1789
1790
1791
1792
1793
1794
1795
1796
1797
1798
1799
1800
1801
1802
1803
1804
1805
1806
1807
1808
1809
1810
1811
1812
1813
1814
1815
1816
1817
1818
1819
1820
1821
1822
1823
1824
1825
1826
1827
1828
1829
1830
1831
1832
1833
1834
1835
1836
1837
1838
1839
1840
1841
1842
1843
1844
1845
1846
1847
1848
1849
1850
1851
1852
1853
1854
1855
1856
1857
1858
1859
1860
1861
1862
1863
1864
1865
1866
1867
1868
1869
1870
1871
1872
1873
1874
1875
1876
1877
1878
1879
1880
1881
1882
1883
1884
1885
1886
1887
1888
1889
1890
1891
1892
1893
1894
1895
1896
1897
1898
1899
1900
1901
1902
1903
1904
1905
1906
1907
1908
1909
1910
1911
1912
1913
1914
1915
1916
1917
1918
1919
1920
1921
1922
1923
1924
1925
1926
1927
1928
1929
1930
1931
1932
1933
1934
1935
1936
1937
1938
1939
1940
1941
1942
1943
1944
1945
1946
1947
1948
1949
1950
1951
1952
1953
1954
1955
1956
1957
1958
1959
1960
1961
1962
1963
1964
1965
1966
1967
1968
1969
1970
1971
1972
1973
1974
1975
1976
1977
1978
1979
1980
1981
1982
1983
1984
1985
1986
1987
1988
1989
1990
1991
1992
1993
1994
1995
1996
1997
1998
1999
2000
2001
2002
2003
2004
2005
2006
2007
2008
2009
2010
2011
2012
2013
2014
2015
2016
2017
2018
2019
2020
2021
2022
2023
2024
2025
2026
2027
2028
2029
2030
2031
2032
2033
2034
2035
2036
2037
2038
2039
2040
2041
2042
2043
2044
2045
2046
2047
2048
2049
2050
2051
2052
2053
2054
2055
2056
2057
2058
2059
2060
2061
2062
2063
2064
2065
2066
2067
2068
2069
2070
2071
2072
2073
2074
2075
2076
2077
2078
2079
2080
2081
2082
2083
2084
2085
2086
2087
2088
2089
2090
2091
2092
2093
2094
2095
2096
2097
2098
2099
2100
2101
2102
2103
2104
2105
2106
2107
2108
2109
2110
2111
2112
2113
2114
2115
2116
2117
2118
2119
2120
2121
2122
2123
2124
2125
2126
2127
2128
2129
2130
2131
2132
2133
2134
2135
2136
2137
2138
2139
2140
2141
2142
2143
2144
2145
2146
2147
2148
2149
2150
2151
2152
2153
2154
2155
2156
2157
2158
2159
2160
2161
2162
2163
2164
2165
2166
2167
2168
2169
2170
2171
2172
2173
2174
2175
2176
2177
2178
2179
2180
2181
2182
2183
2184
2185
2186
2187
2188
2189
2190
2191
2192
2193
2194
2195
2196
2197
2198
2199
2200
2201
2202
2203
2204
2205
2206
2207
2208
2209
2210
2211
2212
2213
2214
2215
2216
2

THIS PAGE BLANK (USPTO)